FR 2 722 192 - A1

(19) RÉPUBLIQUE FRANÇAISE

# INSTITUT NATIONAL DE LA PROPRIÉTÉ INDUSTRIELLE

**PARIS** 

11) N° de publication :

2 722 192

(à n'utiliser que pour les commandes de reproduction)

(21) N° d'enregistrement national :

94 08327

(51) Int CI<sup>6</sup>: C 07 D 333/24, 307/81, 307/54, A 61 K 31/34, 31/38C 07 M 9:00

(12)

## **DEMANDE DE BREVET D'INVENTION**

A<sub>1</sub>

- 22 Date de dépôt : 06.07.94.
- (30) Priorité :

(71) Demandeur(s): ADIR ET COMPAGNIE — FR.

- Date de la mise à disposition du public de la demande : 12.01.96 Bulletin 96/02.
- 66 Liste des documents cités dans le rapport de recherche préliminaire : Se reporter à la fin du présent fascicule.
- Références à d'autres documents nationaux apparentés : DIVISION DEMANDEE LE 09/08/95 BENEFICIANT DE LA DATE DE DEPOT DU 09/12/94 DE LA DEMANDE INITIALE NÊ 94 14830 (ARTICLE L.612-4) DU CODE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE
- 12 Inventeur(s): DEBAERT MICHEL, BERTHELOT PASCAL et VACCHER CLAUDE.
- 73) Titulaire(s) :
- (74) Mandataire : ADIR ET COMPAGNIE.
- 64) NOUVEAUX DERIVES DE L'ACIDE 4-AMINO BUTYRIQUE, LEUR PROCEDE DE PREPARATION ET LES COMPOSITIONS PHARMACEUTIQUES QUI LES CONTIENNENT.
- (57) Composés de formules générales

(IIA)  $CH_2 - CO - R_1$   $CH_2$ 

R, R, R<sub>2</sub> sont définis dans la description ainsi que les sels d'addition à un acide ou une base pharmaceutiquement acceptable.

Médicaments.



1

L'invention concerne de nouveaux dérivés de l'acide 4-amino butyrique, leur procédé de préparation et les préparations pharmaceutiques qui les contiennent.

On connaît dans la littérature de nombreux dérivés arylpropioniques, qui possèdent notamment des propriétés analgésiques et antiinflammatoires. On connaît également le Baclofène ou acide 4-amino 3-(4- chlorophényl) butyrique, composé agoniste des récepteurs GABAB, utilisé en thérapeutique humaine pour ses propriétés antispastiques. D'autres acides 4-amino 3-aryl butyrique, notamment des dérivés hétéroaryl butyriques ont également été décrits (J. Med. Chem. 1987, 30, 743 - 6), montrant une affinité pour le récepteur GABAB.

Les produits décrits dans cette publication ont la formule générale I :

Le carbone porteur du signe \* possède quatre substituants différents et pour chaque composé de formule I il existe donc deux isomères ; l'un appelé R, l'autre S en fonction de la stéréochimie du carbone\*. La publication J. Med. Chem. 1987, 30, 743 - 6 ne décrit que les composés racémiques, c'est à dire le mélange de chacun des deux isomères.

5

10

Ces isomères, stéréoisomères optiques. images l'un de l'autre dans un miroir ont les mêmes propriétés physico-chimiques quelque soit l'état physique de la molécule. Il n'en est pas de même de leurs propriétés pharmacologiques.

La demanderesse a présentement découvert que, de façon surprenante la séparation des produits de la publication J. Med. Chem 1987, 30, 743 - 6, ou d'analogues structuralement procnes, en chacun de leurs isomères R et S permettait d'augmenter pour chacun des isomères R et S l'affinité pour le récepteur GABAB d'un facteur compris entre 10 et 100 par rapport au mélange racémique de ces deux isomères tel que décrit précédemment.

Plus spécifiquement l'invention concerne donc de nouveaux dérivés de l'acide 4-amino butyrique répondant aux formules générales (IIA) et (IIB)

$$CH_{2} - CO - R:$$
 $CH_{2} - CO - R:$ 
 $R$ 
 $CH_{2} - CO - R_{1}$ 
 $C *$ 
 $CH_{2} - CO - R_{1}$ 
 $CH_{2} - CO - R_{1}$ 
 $C *$ 
 $CH_{2} - CO - R_{1}$ 
 $CH_{2} - CO - R_{1}$ 

dans lesquelles

15 - R représente . un groupement

avec R'; représentant un atome d'hydrogène ou un groupement méthoxy,

. ou un groupement

20

5

avec R'2 représentant un atome d'hydrogène, ou un groupement méthyle ou un atome de chlore ou de brome,

. ou un groupement

5 avec R'3 représentant un atome d'hydrogène ou un groupement méthyle,

ou un groupement

avec R'4 représentant un atome d'hydrogène ou un groupement méthoxy

- . Ri représente un groupe hydroxy, amino, alkyl inférieur amino ou alkoxy ou un atome d'halogène,
  - R2 représente un atome d'hydrogène, ou un radical alkyle inférieur ou un radical acyle inférieur,

les produits de formule IIA et IIB étant isolés et ne pouvant être en mélange ainsi que le cas échéant, leurs sels d'addition à une base ou un acide pharmaceutiquement acceptable,

étant entendu que, sauf précision contraire, les termes alkyle inférieur, alkoxy inférieur et acyle inférieur signifiant des groupements contenant de 1 à 6 atomes de carbone en chaîne droite ou ramifiée.

Parmi les acides ou les bases pharmaceutiquement acceptables que l'on peut utiliser pour salifier les composés de l'invention, on peut citer, à titre

15

d'exemple non exhaustif, les acides chlorhydrique, bromhydrique, sulfurique, nitrique, oxalique, malique, maléique, succinique, tartrique, méthane sulfonique, camphorique, camphosulfonique, la soude, la potasse, la triéthylamine, la diéthylamine, l'éthanolamine ou la diéthanolamine, l'arginine, la lysine...

Des cas particuliers de l'invention concernent :

. les dérivés de formule (IIA) :

$$\begin{array}{c|c} CH_2-CO-R_1 \\ H & C \\ CH_2-NH-R_2 \end{array} \tag{IIA}$$

où R, R<sub>1</sub> et R<sub>2</sub> ont la même définition que précédemment ainsi que le cas échéant leurs sels d'addition à un acide ou une base pharmaceutiquement acceptables,

. les dérivés de formule (IIB) :

$$\begin{array}{c|c} CH_2-CO-R_1 \\ \hline R & | \\ C \\ \hline C \\ CH_2-NH-R_2 \end{array} \tag{IIB}$$

où R, R<sub>1</sub> et R<sub>2</sub> ont la même définition que précédemment ainsi que le cas échéant, leurs sels d'addition à un acide ou une base pharmaceutiquement acceptable,

. les dérivés de formule (IIB1)

$$R'1 \longrightarrow CH_2 - CO - R_1$$

$$CH_2 - NH - R_2$$
(IIB1)

où R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub> et R'<sub>1</sub> ont la même définition que précédemment ainsi que, le cas échéant, leurs sels d'addition à un acide ou une base pharmaceutiquement acceptable,

. les dérivés de formule (IIA1) :

$$\begin{array}{c|c} CH_2-CO-R_1 \\ \hline \\ C \\ CH_2-NH-R_2 \end{array} \tag{IIA1}$$

où  $R_1$ ,  $R_2$  et  $R'_1$  ont la même définition que précédemment ainsi que, le cas échéant, leurs sels d'addition à un acide ou une base pharmaceutiquement acceptable,

. les dérivés de formule (IIA2) :

$$\begin{array}{c|c} CH_2-CO-R_1 \\ H & C \\ C & \\ CH_2-NH-R_2 \end{array} \tag{IIA2}$$

où R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R'<sub>2</sub> ont la même définition que précédemment ainsi que, le cas échéant, leurs sels d'addition à un acide ou une base pharmaceutiquement acceptable,

les dérivés de formule (IIB2) :

$$R'_{2} = CO - R_{1}$$

$$CH_{2} - CO - R_{1}$$

$$C$$

$$CH_{2} - NH - R_{2}$$

$$CH_{2} - NH - R_{2}$$

BNSDOCID: <FR\_\_\_2722192A1\_I\_>

5

où R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R'<sub>2</sub> ont la même définition que précédemment ainsi que, le cas échéant, leurs sels d'addition à un acide ou une base pharmaceutiquement acceptable,

les dérivés de formule (IIC1) :

$$R'3 \xrightarrow{CH_2 - CO - R_1} C$$

$$CH_2 - NH - R_2$$
(IIC1)

où  $R_1$ ,  $R_2$ ,  $R'_3$  ont la même définition que précédemment ainsi que, le cas échéant, leurs sels d'addition à un acide ou une base pharmaceutiquement acceptable,

les dérivés de formule (IIC2) :

$$R'3$$
  $CH_2 - CO - R_1$  (11C2)

où R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R'3 ont la même définition que précédemment ainsi que, le cas échéant, leurs sels d'addition à un acide ou une base pharmaceutiquement acceptable,

les dérivés de formule (IID1) :

$$\begin{array}{c|c} CH_2-CO-R_1 \\ \hline \\ C\\ C\\ CH_2-NH-R_2 \end{array} \tag{IID1}$$

5

où  $R_1$ ,  $R_2$ , R'4 ont la même définition que précédemment ainsi que, le cas échéant, leurs sels d'addition à un acide ou une base pharmaceutiquement acceptable,

. les dérivés de formule (IID2) :

$$CH_2 - CO - R_1$$
 $R'_4$ 
 $CH_2 - R_1$ 
 $CH_2 - R_1$ 
 $CH_2 - R_1$ 
 $CH_2 - R_1$ 

où  $R_1$ ,  $R_2$ , R'4 ont la même définition que précédemment ainsi que, le cas échéant, leurs sels d'addition à un acide ou une base pharmaceutiquement acceptable,

## . le dérivé de formule :

ainsi que ses sels d'addition à un acide ou une base pharmaceutiquement acceptable,

. le dérivé de formule :

ainsi que ses sels d'addition à un acide ou une base pharmaceutiquement acceptable.

5

le dérivé de formule

H<sub>3</sub>C 
$$\frac{CH_2 - COOH}{C}$$

ainsi que sels d'addition à un acide ou une base pharmaceutiquement acceptable,

5 . le dérivé de formule

H<sub>3</sub>C 
$$\frac{CH_2 - COOH}{H/I_{I,I}}$$
 C  $\frac{C}{CH_2 - NH}$ 

ainsi que ses sels d'addition à un acide pharmaceutiquement acceptable,

. le dérivé de formule

C1 
$$CH_2 - COOH$$
 $CH_2 - NH_2$ 

- ainsi que ses sels d'addition à un acide pharmaceutiquement acceptable,
  - . le dérivé de formule

ainsi que ses sels d'addition à un acide pharmaceutiquement acceptable.

L'invention s'étend aussi au procédé de préparation des dérivés de formule (IIA) et (IIB), caractérisé en ce que l'on utilise comme matière première

- ou bien un dérivé de formule (III) :

$$\begin{array}{c|c}
R & CH_2 - CO - OH \\
V_C & * & (III) \\
H & CH_2 - NH_2
\end{array}$$

dans laquelle R a la même signification que précédemment, dont on protège la fonction aminée pour obtenir un produit de formule (VI):

dans laquelle R a la même signification que précédemment et Prot signifie un groupement protecteur,

10 - ou bien un dérivé de formule (IV) :

$$\begin{array}{c|c}
R \land \land \land c - CH_2 \\
H \checkmark \checkmark & c = 0
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
CH_2 - NH
\end{array}$$

où R a la même signification que dans la formule I

que l'on traite par un agent de protection du groupement NH pour conduire à un composé de formule générale (V) :

$$\begin{array}{c|c}
R \land \land \land c - cH_2 \\
H \checkmark \checkmark & c = 0
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
CH_2 - NH \\
 & \\
Prot
\end{array}$$

où R a la même signification que dans la formule I et Prot signifie un groupement protecteur,

que l'on traite par un agent alcalin pour conduire à un dérivé de formule générale (VI) tel que défini précédemment,

dérivé de formule (VI) qui, quel que soit le procédé selon lequel il a été obtenu, est traité par le chloroformiate d'éthyle et la triéthylamine pour obtenir un produit de formule (VII) non isolé,

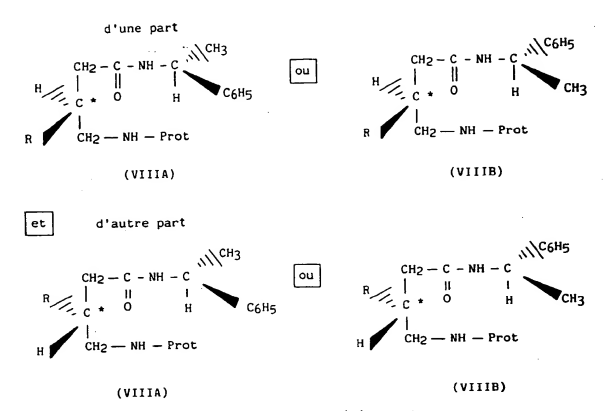
$$\begin{array}{c|c}
R & CH_2 - CO - O - COOC_2H_5 \\
T_{1} & C & CH_2 - NH - Prot
\end{array}$$
(VII)

dans laquelle R et Prot ont la même signification que précédemment

dérivé de formule (VII) que l'on traite alors par la (S) (-) -a-méthylbenzylamine pour obtenir un dérivé de formule (VIIIA) ou par la (R)(+)-a méthylbenzylamine pour obtenir un dérivé de formule (VIIIB)

où R et Prot ont la même définition que précédemment

dont on sépare par HPLC les isomères ou bien (R.S.) et (S.S) ou bien (R, R) et (S, R) selon l'isomère de l'a méthylbenzylamine utilisé pour obtenir les deux isomères (VIIIA) (R, S) et (VIIIA) (S, S) ou (VIIIB) (R, R) et (VIIIB) (S, R) c'est à dire:



où R et Prot ont la même définition que précédemment,

que l'on soumet à hydrolyse acide pour obtenir les dérivés de formule (IIA):

et (IIB)

$$\begin{array}{c|c}
CH_2 & COOH \\
H & C & (II/A) \\
CH_2 & NH_2 & d'une part
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
CH_2 & COOH \\
R & C & (II/B) \\
C & CH_2 & NH_2 & d'autre part
\end{array}$$

lesquels sont ensuite purifiés si on le désire par un ultime passage sur résine échangeuse d'ions et salifiés si on le souhaite par un acide ou une base pharmaceutiquement acceptable, lesquels dérivés de formule II/A peuvent être, si on le désire, transformés par un agent d'halogénation en leur halogénure de formule (II/C):

$$H = CH_2 - CO - X$$
 $CH_2 - CO - X$ 
 $CH_2 - NH_2$ 

(11/C)

cas particulier des dérivés de formule IIA dans laquelle R<sub>1</sub> représente un atome d'halogène, R<sub>2</sub> un atome d'hydrogène et R a la même signification que dans la formule IIA

et parallélement, lesquels dérivés de formule IIB peuvent être, si on le désire, transformé par agent d'halogénation en leur halogenure de formule (IID):

$$CH_2 - CO - X$$
 $R = \begin{bmatrix} \\ \\ \\ C \end{bmatrix}$ 
 $CH_2 - NH_2$ 

(II/D)

cas particulier des dérivés de formule (IIB) dans laquelle R1 représente un atome d'halogène, R2 représente un atome d'hydrogène et R a la même signification que dans la formule (IIB),

- dérivé de formule (II/A), (IIB), (IIC) ou (II/D) que l'on peut traiter, si on le désire :
  - par un dérivé de formule :

dans laquelle R<sub>1</sub> représente un groupement amino, alkyle inférieur amino ou alkoxy inférieur,

5

pour conduire à des dérivés de formule (IIA) ou (IIB) pour lequel R<sub>1</sub> représente un groupement amino, alkyle inférieur amino ou alkoxy inférieur,

- et si on le désire, par un agent d'alkylation de formule :

R21 - X'

dans laquelle R21 signifie un groupement alkyle inférieur et X' représente un atome d'halogène,

pour conduire à un dérivé de formule (IIA) ou (IIB), dans lequel R2 représente un groupement alkyle inférieur,

ou bien encore, si on le désire, par un chlorure d'acide de formule :

R22C1

ou un anhydride d'acide de formule :

#### R220R22

R22 signifiant un groupement acyle inférieur, pour conduire à un dérivé de formule (IIA) ou (IIB) dans lequel R2 représente un groupement acyle inférieur,

dérivé de formule (IIA) ou (II/B), (II/C) ou (II/D) ou leur produit de transformation

qui est ensuite, si on le désire, salifié par addition d'une base ou d'un acide pharmaceutiquement acceptable.

Les composés de formule (IIA) et (IIB) possèdent des propriétés pharmacologiques intéressantes. Ils possèdent une affinité trés importante et sélective pour le récepteur GABAB, supérieure à celle des dérivés de l'art antérieur.

20

Certains d'entre eux possèdent une activité antagoniste des récepteurs GABAB et à ce titre peuvent être administrés dans le traitement des troubles de la mémoire, de la toux, les troubles mentaux de la sénéscence, ainsi que dans le traitement de la maladie d'Azheimer.

D'autres composés, à l'inverse, présentent une activité agoniste et s'adressent alors à des sujets spastiques ou souffrant d'angine de poitrine.

La présente invention a également pour objet les compositions pharmaceutiques contenant les dérivés de formule (II), ou un de leurs sels d'addition à un acide ou à une base pharmaceutiquement acceptable, seul ou en combinaison avec un ou plusieurs excipients ou véhicules inertes, non toxiques pharmaceutiquement acceptables.

Parmi les compositions pharmaceutiques selon l'invention, on pourra citer plus particulièrement celles qui conviennent à l'administration orale, parentéale, nasale, rectale, perlinguale, oculaire ou pulmonaire et notamment les préparations injectables, les aérosols, les gouttes oculaires ou nasales, les comprimés simples ou dragéifiés, les comprimés sublinguaux, les gélules, les paquets, les suppositoires, les crèmes, pommades, gels dermiques...

La posologie varie selon l'âge et le poids du patient, la voie d'administration, la nature de l'affection et des traitements éventuellement associés et s'échelonne entre 1 mg et 1 gramme par 24 heures.

Les exemples qui suivent illustrent l'invention et ne la limitent en aucune façon.

10

EXEMPLE 1

ACIDE (S) 3-( THIEN-2-YL)4-AMINO BUTANOIQUE

Stade A: Acide (R.S) 3-(thien-2-yl)4-tert butoxycarboxylamino butanoïque

5 Une solution de di-tert-butyldicarbonate est additionnée lentement à une solution d'acide (R.S) 3-(thien-2-yl)4-aminobutanoïque dans le mélange dioxanne/eau (2/1) dont le pH a été préalablement ajusté à 10 par addition de Na OH 1N. La solution est alors agitée pendant 20 heures à température ambiante. Le solvant est évaporé, on reprend par l'eau, et on lave à l'éther, on acidifie par l'acide citrique et on extrait à l'acétate d'éthyle. On séche la phase organique sur sulfate de sodium et on évapore le solvant sous pression réduite. Le résidu est trituré avec l'éther disopropylique et recristallisé dans l'hexane.

Rendement : 87 %

15 Point de fusion : 108 - 110°C

Analyse élémentaire

	С	H	N	S
Calculée	54.73	6.71	4.90	11.21
Touvée	54.30	6.95	5.35	11.84

#### 20 Spectrométrie

Infra-rouge

- v CO acide 1650 cm-1
- v CO (B-OC) 1720 cm-1

Résonance Magnétique Nucléaire <sup>1</sup>H CDC13 80MHZ

25 δ : 1.50 ppm singulet 9H C(CH3)3

 $\delta$ : 2.75 ppm doublet 2H CH<sub>2</sub>(CO); JCH<sub>2</sub>-CH: 6.8H<sub>2</sub>

Stade B : N(\alpha) - (Methyl Benzyl) - 3 - (thien - 2 - yl) 4 - tert.butoxycarbonylamino butanamide [Diastéréoisomère A et Diastéréoisomère B]

Dissoudre 2,210-3 mole du produit obtenu au stade A dans 50 cm³ de tetrahydrofuranne. Refroidir vers -15°C. Ajouter 2.2.10-3 mole de triethylamine et 2.2.10-3 mole de chloroformiate d'éthyle et agiter pendant 30 minutes. Ajouter alors 2.2.10-3 mole de (S) (-) méthyl benzylamine et laisser 20 heures en contact en laissant revenir à température ambiante. Eliminer le précipité, évaporer à sec. Séparer les deux diastéréoisomères par C.L.H.P. préparative (Support : silice normale ; Granulométrie 10-40 µm ; diamètre 40 mm.

Solvant Ether de pétrole (40° - 60°C) / Acetate d'ethyle (50/50)

<u>Détection UV</u> : 260 nM Rendement : 88,5 %

Point de fusion Diastéréoisomère A : 140 - 142°C

B: 146 - 147°C

## Analyse élémentaire

Diastéréoisomère A

	С	н	N	S
Calculée	64.92	7.26	7.21	8.25
Trouvée	64.92	7.5 <b>7</b>	7.42	8.25
Diastéréoiso	mère B			
	С	Н	N	S
		_		0 0-

Calculée 64.92 7.26 7.21 8.25 Trouvée 65.15 7.61 7.37 7.97

## 25 <u>Caractéristiques spectrales</u>

Infra-rouge

Diastéréoisomère A : v NH : 3300 cm<sup>-1</sup> v CO : 1640 ; 1690 cm<sup>-1</sup> Diastéréoisomère B : v NH : 3340 cm<sup>-1</sup> v CO : 1650 ; 1700 cm<sup>-1</sup>

## Résonance Magnétique Nucléaire 1H

30 Diastéréoisomère A

1.31 ppm : doublet 3H JCH3-CH : 7.1HZ CH(CH3) 3.33 ppm : multiplet 2H CH2 N

5

10

15

Diastéréoisomère B

1.41 ppm : doublet 3H JCH3-CH : 7.1HZ CH(CH3)

3.39 ppm : multiplet 2H CH<sub>2</sub> N

Pouvoir Rotatoire

5

10

15

A  $[\alpha]_D$ 22°C = -53.8° (C = 1.89 g / 100 ml CHCl3) B  $[\alpha]_D$ 22°C = -20.7° (C = 2.05 g / 100 ml CHCl3)

Stade C : Acide 3-(thien-2-yl)-4-amino butanoïque (S)

Chauffer à reflux pendant 2 heures le diastéréoisomère A obtenu au stade précédent en présence d'acide chlorhydrique 6N. Refroidir. Laver au chloroforme. Evaporer la phase aqueuse à sec. Répendre par l'eau. Ajouter ensuite l'ammoniaque concentrée puis extraire à l'acétate d'éthyle pour éliminer la benzylamine. Eliminer le solvant sous pression réduite. Solubiliser le produit dans le minimum d'acide trifluoroacétique. Chromatographier sur résine échangeuse d'ions Dowex 50 WH+. Laver à l'eau jusqu'à pH7, puis éluer à l'ammoniaque 2N. Evaporer la phase aqueuse sous pression réduite. Recristalliser.

Rendement : 25 %

Point de fusion : 162 - 163,5° C

Pouvoir Rotatoire [ $\alpha$ ]D17°C = + 8.75° (C = 0.16 g / 100 ml, CHCl3)

20 EXEMPLE 2:

ACIDE 3-(THIEN-2-YL)-4-AMINO BUTANOIQUE (R)

En procédant comme dans l'exemple 1 stade C mais en utilisant le diastéréoisomère B obtenu exemple 1 stade B au lieu du diastéréoisomère A, on obtient le produit du titre.

25 Rendement: 20 \$

Point de fusion : 171 - 173°C

Pouvoir Rotatoire [ $\alpha$ ]D17°C = -4.81° (C = 0.166 g / 100 ml, CHCl3)

#### EXEMPLE 3

ACIDE 3-(5-METHYL THIEN-2-YL)-4-AMINO BUTANOIQUE (S)

Stade A : Acide 3-(5-méthyl thien-2-yl)4-tert.butoxy carbonylamino butanoïque (R.S)

Ajouter à température ambiante 4 cm3 de solution aqueuse d'hydroxyde de lithium N à une solution de 0,001 mole de 1-tert.butoxycarbonyl 3-(5-méthyl thien-2-yl)pyrrolidin-2-one dans 40 cm3 de tétrahydrofuranne. Agiter 30 minutes et évaporer le solvant sous pression réduite. Reprendre par l'eau. Acidifier par une solution d'acide acétique à 10 %. Extraire par l'acétate d'éthyle. Sécher sur sulfate de magnésium. Filtrer et évaporer à sec. Triturer le résidu huileux dans l'hexane. Essorer. Recristalliser dans un mélange éther diisopropylique - alcool 95°.

Rendement : 70 %

Point de fusion : 129 - 131°C

Composition centéséinale

	С	Н	N	S
Calculée	56.13	7.01	4.67	10.69
Trouvée	55.95	6.82	4.29	10.54

## Caractéristiques spectrales

20 Infra-rouge

v NH : 3300 cm<sup>-1</sup> v CO : 1650 cm<sup>-1</sup> acide

Résonance Magnétique Nucléaire CDC13 80MHz

1.40 ppm singulet: 9H OC(CH3)3

2.48 ppm doublet : 3H CH3 JCH3-H4 : 1.0 HZ

25 Stade B :  $N-(\alpha)-(m\acute{e}thylbenzyl)-3-(5-m\acute{e}thylthien-2-yl)-4-tert.butoxy$  carboxyl amino butanamide [Diastéréoisomère A et Diastéréoisomère B].

En procédant comme dans l'exemple 1 stade B à partir du produit obtenu au stade précédent on obtient les diastéréoisomères du titre.

30 Rendement : 66 %

Point de fusion : 122 - 124°C diastéréoisomère A 146 - 149°C diastéréoisomère B

## Composition centéséinale

#### Diastéréoisomère A

S С Н N 5 7.96 7.51 6.96 65.65 Calculée 7.16 7.93 7.63 65.21 Trouvée Diastéréoisomère B S N С Н 6.96 7.96 65.65 7.51 Calculée 10 7.63 64.77 7.52 6.90 Trouvée

## Caractéristique spectrales

Infra-rouge

Diastéréoisomère A v NH : 3380 cm<sup>-1</sup> v CO : 1700 - 1650 cm<sup>-1</sup>

Diastéréoisomère B v NH : 3380 cm<sup>-1</sup> v CO : 1700 - 1650 cm<sup>-1</sup>

Résonance Magnétique Nucléaire 1H CDC13 300 MHZ

Diastéréoisomère A

δ ppm 1.38 d : 3H JCH3-CH : 7.1HZ CH-<u>CH3</u> δ ppm 1.46 s : 9H OC(CH3)3

20 Diastéréoisomère B

δ ppm 1.42 s : 9H C(CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub> δ ppm 1.48 d : 3H JCH<sub>3</sub>-CH : 7.1HZ CH(CH<sub>3</sub>)

#### Pouvoir Rotatoire

Diastéréoisomère  $A[\alpha]D^{21.5}C = -47.17$  (C = 1.94 g / 100 ml ; H<sub>2</sub>O) Diastéréoisomère  $B[\alpha]D^{20}C = -15.27$  (C = 1.90 g / 100 ml ; H<sub>2</sub>O)

Stade C : Acide 3-(5-méthyl thien-2-yl)-4-aminobutanoique (S)

En procédant comme dans l'exemple 1 stade C on obtient le produit du titre.

Solvant de recristallisation : Alcool 95°

Rendement : 16 %

Point de fusion : 158 - 163°C

Pouvoir Rotatoire

 $_{5}$  [ $\alpha$ ]D<sup>21.5°C</sup> = + 3.75° (C = 0.96 g / 100 ml; H<sub>2</sub>O)

#### EXEMPLE 4 :

ACIDE 3-(5-METHYL THIEN-2-YL)-4-AMINO BUTANOIQUE (R)

En procédant comme dans l'exemple 3 stade C mais en utilisant le diastéréosimère B obtenu exemple 3 stade B au lieu du diastéréoisomère A, on obtient le produit du titre.

Rendement : 30 %

Point de fusion : 163°C (Alcool 95°)

Pouvoir rotatoire

 $[\alpha]_D = 20^{\circ}C = -1.64^{\circ}$  (C = 0.425 g / 100 ml; H<sub>2</sub>O)

## 15 EXEMPLE 5:

10

ACIDE 3-(5-CHLORO THIEN-2-YL)4-AMINO BUTANOIQUE (ENANTIOMERE A)

Stade A : Acide 3-(5-chloro thien-2-yl)4-tert.butoxy carbonylamino butanoïque (R, S)

En procédant comme dans l'exemple 1, stade A mais en remplaçant l'acide 3-20 thienyl-2-)4-amino butanoïque (R.S) par l'acide 3-(5-chloro thien-2-yl)-4 amino butanoïque (R.S) on obtient le produit du titre.

Rendement : 90 %

Point de fusion : 136 - 139°C

Composition centésimale

Cl S Н N С 25 11.08 10.02 4.37 5.67 48.82 Calculée 10.81 10.17 4.51 48.60 5.57 Trouvée

#### Caractéristiques spectrales

Infra-rouge

v CO: 1710 cm<sup>-1</sup> v NH : 3400 cm-1

CDC13 80MHz Résonance Magnétique Nucléaire

singulet: 9H C(CH3)3 5 δ ppm 1.43 ppm

> doublet : J = 6.2HZ CH2 COδppm 2.63 ppm

Stade B :  $N-(\alpha-m\acute{e}thylbenzyl)-3-(5-chlorothien-2-yl)-4-tert.butoxy$ carbonyl amino butanamide (diastéréoisomère A et diastéréoisomère B)

En procédant comme dans l'exemple 1 stade B mais en utilisant le racémique 10 obtenu au stade A on obtient les diastéréoisomères du titre.

Diastéréoisomère A

Solvant de recristallisation : Hexane / Acetate d'éthyle / 80 /20

Rendement : 40 %

Point de fusion : 126 - 127°C 15

Composition centésimale

	С	н	N	S	Cl
Calculée	59.63	6.43	6.62	7.58	8.38
Trouvée	59.90	6.56	6.83	7.43	8.14

Caractéristiques spectrales 20

Infra-rouge

v NH : 3340 cm<sup>-1</sup> v CO(NHCOO) : 1700 cm<sup>-1</sup> v CO CONHCH : 1650 cm<sup>-1</sup>

v 300MHz CDCl3 Résonance Magnétique Nucléaire 1H doublet : J = 6.50 Hz : 3H CH-CH3 δ ppm 1.40 ppm 9H C(CH3)3

δ ppm 1.45 ppm singulet: 25

Diastéréosimère B

Solvant de recristallisation : Hexane / Acetate d'ethyle 80 / 20

Rendement : 42 %

Point de fusion : 155 - 156°C

Composition centésimale

	С	Н	N	S	Cl
Calculée	59.63	6.43	6.62	7.58	8.38
Trouvée	59.80	6.40	6.51	7.47	8.21

## 5 <u>Caractéristiques spectrales</u>

Infra-rouge

v CO ; NHCOO : 1700 cm-1 v CO ; CONHCH : 1650 cm-1 Résonance Magnétique Nucléaire 1H (Solvant CDCl3) v : 300 MHz

 $\delta$  ppm 1.40 ppm doublet J = 6.5 HZ : 3H CH-CH3

10  $\delta$  ppm 1.45 ppm singulet 9H(C-CH<sub>3</sub>)

Stade C : Acide 3-(5-chlorothien-2-yl)-4-amino butanoïque(énantiomère A)

En procédant comme dans l'exemple 1 stade C on obtient le produit du titre.

Solvant de recristallisation : Alcool à 95°

15 Point de fusion : 184 - 186°C

Rendement : 16 %
Pouvoir rotatoire

 $[\alpha]_D 25^{\circ}C = -2.0^{\circ}$  (C = 3 mg / 2 ml; H<sub>2</sub>O)

#### EXEMPLE 6 :

20 ACIDE 3-(5-CHLOROTHIEN-2-YL)4-AMINOBUTANOIQUE (ENANTIOMERE B)

En procédant comme dans l'exemple 5 stade C mais en utilisant le diastéréoisomère B obtenu exemple 5 stade B au lieu deu diastéréoisomère B, on obtient le produit du titre.

Solvant de recristallisation : alcool à 95 °C

25 Rendement: 18 %

Point de fusion : 179 - 181°C

Pouvoir rotatoire

 $[\alpha]_D 25^{\circ}C = +1.3^{\circ}$  (C = 3.1 mg / 2 ml; H<sub>2</sub>O)

En procédant comme dans les exemple précédents on obtient ainsi

- . l'acide 3-(benzofuran-2-yl)4-amino butanoïque (S)
- . l'acide 3-(benzofuran-2-yl)4-amino butanoïque (R)
- . l'acide 3-(5-methoxy benzofuran-2-yl)4-amino butanoïque (S)
- 5 . l'acide 3-(5-methoxy benzofuran-2-yl)4-amino butanoïque (R)
  - l'acide 3-(5-bromo thien-2-yl)4-amino butanoïque (S)
  - . l'acide 3-(5-bromo thien-2-yl)4-amino butanoïque (R)
  - . l'acide 3-(furan-2-yl)4-amino butanoïque (S)
  - . l'acide 3-(furan-2-yl)4-amino butanoïque (R)
- 10 . l'acide 3-(5-methyl furan-2-yl)4-amino butanoïque (S)
  - . l'acide 3-(5-methyl furan-2-yl)4-amino butanoïque (R)
  - . l'acide 3-(2.3-dihydro benzofuran-2-yl)4-amino butanoïque (S)
  - . l'acide 3-(2.3-dihydro benzofuran-2-yl)4-amino butanoïque (R)
  - . l'acide 3-(5-methoxy 2,3-dihydro benzofuran-2-yl)4-amino butanoïque (S)
- 15 . l'acide 3-(5-methoxy 2,3-dihydro benzofuran-2-yl)4-amino butanoïque (R)

## ETUDE PHARMACOLOGIQUE DES DERIVES DE L'INVENTION

## EXEMPLE A : ETUDE DE LA TOXICITE AIGUE

La toxicité aigue a été appréciée après administration orale à des lots de souris (20 ± 2 grammes) de doses croissantes (0,05; 0,1; 0,25; 0,50; 0,75 g/kg). Les animaux ont été observés à intervalles réguliers au cours de la première journée et quotidiennement pendant les deux semaines suivant le traitement.

Il apparaît que les composés de l'invention sont atoxiques.

## EXEMPLE B : ETUDE DE L'AFFINITE POUR LE RECEPTEURS GABAB

Cette étude a été effectuée selon les techniques classiques d'étude de binding.

Il apparaît que les composés de l'invention quelle que soit leur configuration ont une affinité 10 à 100 fois supérieure à celle duracémique correspondant.

Ainsi l'acide 3-(thien-2-yl)4-amino butanoique (R.S) non inclus dans l'invention a une IC50 de 0,8 µM en présence de R(-) [3H] baclofène. Dans les mêmes conditions l'acide 3-(thien-2-yl)4-amino butanoïque (R) à une IC50 de 0,01 µM.

L'acide 3-(thien-2-yl 4-amino butanoique (S) a une IC50 du 0,009  $\mu M$  soit respectivement des gains d'affinité de l'ordre de 80 et 90.

#### EXEMPLE C

5

10

15

Les produits de l'invention antagonisent l'activité excitatrice induite par des agents convulsivants dans des préparations d'hippocampe.

Des hippocampes ont été préparés à partir de cerveaux de rates adultes sacrifiées. Des coupes transversales ont été placés dans un milieu de conservation. Apréè 1 h 30 d'incubation les préparations isolées ont été placées sous enregistrement, perfusées par une solution saline et oxygénées. Il apparaît des potentiels spontanés liés aux cellules pyramidales CA3.

On induit une excitation par addition de bicuculline (50  $\mu M$ ).

On ajoute ensuite les produits de l'invention à diverses concentrations ou le baclofène.

Le baclofène ou les produits de l'invention sont perfusés pendant des périodes de 10 minutes. le taux d'excitation est calculé pendant les quatre minutes précédant la perfusion du baclofène ou des produits de l'invention et durant les quatre dernières minutes de la perfusion des produits à étudier.

L'inhibition est exprimée en pourcentage par rapport au taux initial, ce qui permet de terminer une concentration inhibitrice 50 (IC50).

Les produits de l'invention ont une IC50 comprise entre 1 et 5  $\mu M$ .

# EXEMPLE D : STIMULATION DE LA SYNTHESE D'AMP CYCLIQUE AU NIVEAU CEREBRAL

Les composés à tester sont administrés à la dose de 10 mg/kg par voie intrapéritonéale chez la souris de souche OF1 /IFFA Credo.

24 heures après la dernière injection, les animaux sont sacrifiés par congélation, l'AMPc présent dans ces structures cérébrales est dosé par radio immunologie selon la méthode d'Amersham (protéine spécifique liante).

Certains composés de l'invention apparaissent comme étant capables d'augmenter fortement la synthèse d'AMP cyclique cérébrale.

## EXEMPLE E : COMPOSITION PHARMACEUTIQUE : COMPRIMES

Comprimés dosés à 0,2 mg d'acide 3-(thien-2-yl)4-amino butanoïque (S).

Formule pour 1000 comprimés

15	Acide 3-(thien-2-yl)4-amino butanoïque (S)	,2	g
	Amidon de blé 20		
	Amidon de maïs		
	Lactose 75		
	Stéarate de magnésium 2		
20	Silice	g	
	Hydroxy propylcellulose	2 g.	

วิ

#### REVENDICATIONS

1. Dérivés de formule générale (IIA) ET (IIB)



dans lesquelles

- R représente
- . un groupement

avec R'1 représentant un atome d'hydrogène ou un groupement méthoxy,

. ou un groupement

avec R'2 représentant un atome d'hydrogène, ou un groupement méthyle ou un atome de chlore ou de brome,

. ou un groupement

avec R'3 représentant un atome d'hydrogène ou un groupement méthyle,

. ou un groupement

avec R'4 représentant un atome d'hydrogène ou un groupement méthoxy

- . R<sub>1</sub> représente un groupe hydroxy, amino, alkyl inférieur amino ou alkoxy ou un atome d'halogène,
- . R2 représente un atome d'hydrogène, ou un radical alkyle inférieur ou un radical acyle inférieur,

les produits de formule IIA et IIB étant isolés et ne pouvant être en mélange ainsi que le cas échéant, leurs sels d'addition à une base ou un acide pharmaceutiquement acceptable,

étant entendu que, sauf précision contraire, les termes alkyle inférieur, alkoxy inférieur et acyle inférieur signifiant des groupements contenant de 1 à 6 atomes de carbone en chaîne droite ou ramifiée.

2. Dérivés de formule (IIA) selon la revendication 1 :

$$\begin{array}{c|c} CH_2-CO-R_1 \\ H & C \\ \hline C \\ CH_2-NH-R_2 \end{array} \tag{IIA)}$$

où R,  $R_1$  et  $R_2$  ont la même définition que dans la revendication 1 ainsi que le cas échéant leurs sels d'addition à un acide ou une base pharmaceutiquement acceptables.

3. Dérivés selon la revendication 1 de formule (IIB)

$$\begin{array}{c|c} CH_2-CO-R_1 \\ R & | \\ C \\ CH_2-NH-R_2 \end{array}$$
 (IIB)

où R,  $R_1$  et  $R_2$  ont la même définition que dans la revendication 1 ainsi que le cas échéant, leurs sels d'addition à un acide ou une base pharmaceutiquement acceptable.

4. Dérivés selon la revendication 1 de formule (IIB1)

$$R'1 = CH_2 - CO - R_1$$

$$CH_2 - NH - R_2$$
(IIB1)

où  $R_1$ ,  $R_2$  et  $R'_1$  ont la même définition que dans la revendication 1 ainsi que, le cas échéant, leurs sels d'addition à un acide ou une base pharmaceutiquement acceptable.

5. Dérivés selon la revendication 1 de formule (IIA1) :

$$\begin{array}{c|c} CH_2-CO-R1 \\ H & C \\ CH_2-NH-R_2 \end{array} \tag{IIA1}$$

15

5

où R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub> et R'<sub>1</sub> ont la même définition que dans la revendication 1 ainsi que, le cas échéant, leurs sels d'addition à un acide ou une base pharmaceutiquement acceptable.

6. Dérivés selon la revendication 1 de formule (IIA2) :

$$\begin{array}{c|c} CH_2-CO-R_1 \\ H & C \\ C & CH_2-NH-R_2 \end{array}$$
 (IIA2)

où R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R'<sub>2</sub> ont la même définition que dans la revendication 1 ainsi que, le cas échéant, leurs sels d'addition à un acide ou une base pharmaceutiquement acceptable.

7. Dérivés selon la revendication 1 de formule (IIB2) :

$$R'_{2} \xrightarrow{S} CH_{2} - CO - R_{1}$$

$$C$$

$$CH_{2} - NH - R_{2}$$

$$(IIB2)$$

où R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R'<sub>2</sub> ont la même définition que dans la revendication 1 ainsi que, le cas échéant, leurs sels d'addition à un acide ou une base pharmaceutiquement acceptable.

8. Dérivés selon la revendication 1 de formule (IIC1) :

$$R'3 - CH_2 - CO - R_1$$

$$CH_2 - NH - R_2$$
(11C1)

5

où R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R'3 ont la même définition que dans la revendication 1 ainsi que, le cas échéant, leurs sels d'addition à un acide ou une base pharmaceutiquement acceptable.

9. Dérivés selon la revendication 1 de formule (IIC2) :

$$R'_3 - CH_2 - CO - R_1$$
 $CH_2 - CO - R_1$ 
 $CH_2 - CO - R_1$ 

(11C2)

où  $R_1$ ,  $R_2$ ,  $R'_3$  ont la même définition que ainsi que, dans la revendication 1 le cas échéant, leurs sels d'addition à un acide ou une base pharmaceutiquement acceptable.

10. Dérivés selon la revendication 1 de formule (IID1) :

$$\begin{array}{c|c} CH_2-CO-R_1 \\ H & C \\ C & C \\ CH_2-NH-R_2 \end{array} \tag{IID1}$$

10

5

où R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R'4 ont la même définition que dans la revendication 1 ainsi que, le cas échéant, leurs sels d'addition à un acide ou une base pharmaceutiquement acceptable.

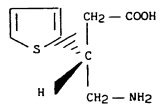
11. Dérivés selon la revendication 1 de formule (IID2) :

$$CH_2 - CO - R_1$$
 $R'_4$ 
 $CH_2 - NH - R_2$ 

(11D2)

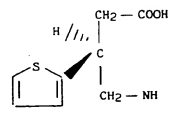
où R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R'4 ont la même définition que dans la revendication 1 ainsi que, le cas échéant, leurs sels d'addition à un acide ou une base pharmaceutiquement acceptable.

12. Dérivé selon la revendication 1 de formule :

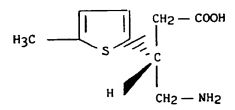


ainsi que ses sels d'addition à un acide ou une base pharmaceutiquement acceptable.

13. Dérivé selon la revendication 1 de formule :



- ainsi que ses sels d'addition à un acide ou une base pharmaceutiquement acceptable.
  - 14. Dérivé selon la revendication 1 de formule



ainsi que sels d'addition à un acide ou une base pharmaceutiquement acceptable.

15. Dérivé selon la revendication 1 de formule

$$H_{3C}$$
  $H_{3C}$   $H$ 

ainsi que ses sels d'addition à un acide ou une base pharmaceutiquement acceptable,

16. Dérivé selon la revendication 1 de formule

$$C1$$
 $CH_2 - COOH$ 
 $CH_2 - NH_2$ 

ainsi que ses sels d'addition à un acide ou une base pharmaceutiquement acceptable,

17. Dérivé selon la revendication 1 de formule

- ainsi que ses sels d'addition à un acide ou une base pharmaceutiquement acceptable.
  - 18. Procédé de préparation des dérivés de formule (IIA) et (IIB), caractérisé en ce que l'on utilise comme matière première

- ou bien un dérivé de formule (III) :

$$\begin{array}{c|c}
R & CH_2 - CO - OH \\
 & CH_2 - CO - OH \\
 & CH_2 - NH_2
\end{array}$$
(III)

dans laquelle R a la même signification que précédemment, dont on protège la fonction aminée pour obtenir un produit de formule (VI) :

$$\begin{array}{c} R & CH_2 - COOH \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ H - & CH_2 - NH - Prot \end{array}$$

dans laquelle R a la même signification que précédemment et Prot signifie un groupement protecteur,

- ou bien un dérivé de formule (IV) :

$$\begin{array}{c|c}
R \land \land \land c & CH_2 \\
H \checkmark \checkmark & CH_2 - NH
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
C = 0 \\
CH_2 - NH
\end{array}$$
(IV)

10 où R a la même signification que dans la formule I

que l'on traite par un agent de protection du groupement NH pour conduire à un composé de formule générale (V):

$$\begin{array}{c|c}
R \land \land \land C - CH_2 \\
H \land \checkmark & c = 0
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
CH_2 - NH \\
\hline
\end{array}$$

où R a la même signification que dans la formule I et Prot signifi un groupement protecteur,

que l'on traite par un agent alcalin pour conduire à un dérivé de formule générale (VI) tel que défini précédemment,

dérivé de formule (VI) qui, quel que soit le procédé selon lequel il a été obtenu, est traité par le chloroformiate d'éthyle et la triéthylamine pour obtenir un produit de formule (VII) non isolé,

$$\begin{array}{c|c}
R & CH_2 - CO - O - COOC_2H_5 \\
\hline
 & CH_2 - CO - O - COOC_2H_5 \\
\hline
 & CH_2 - CO - O - COOC_2H_5 \\
\hline
 & CH_2 - CO - O - COOC_2H_5 \\
\hline
 & CH_2 - CO - O - COOC_2H_5 \\
\hline
 & CH_2 - CO - O - COOC_2H_5 \\
\hline
 & CH_2 - CO - O - COOC_2H_5 \\
\hline
 & CH_2 - CO - O - COOC_2H_5 \\
\hline
 & CH_2 - CO - O - COOC_2H_5 \\
\hline
 & CH_2 - CO - O - COOC_2H_5 \\
\hline
 & CH_2 - CO - O - COOC_2H_5 \\
\hline
 & CH_2 - CO - O - COOC_2H_5 \\
\hline
 & CH_2 - CO - O - COOC_2H_5 \\
\hline
 & CH_2 - CO - O - COOC_2H_5 \\
\hline
 & CH_2 - CO - O - COOC_2H_5 \\
\hline
 & CH_2 - CO - O - COOC_2H_5 \\
\hline
 & CH_2 - CO - O - COOC_2H_5 \\
\hline
 & CH_2 - CO - O - COOC_2H_5 \\
\hline
 & CH_2 - CO - O - COOC_2H_5 \\
\hline
 & CH_2 - CO - O - COOC_2H_5 \\
\hline
 & CH_2 - CO - O - COOC_2H_5 \\
\hline
 & CH_2 - CO - O - COOC_2H_5 \\
\hline
 & CH_2 - CO - O - COOC_2H_5 \\
\hline
 & CH_2 - CO - O - COOC_2H_5 \\
\hline
 & CH_2 - CO - O - COOC_2H_5 \\
\hline
 & CH_2 - CO - O - COOC_2H_5 \\
\hline
 & CH_2 - CO - O - COOC_2H_5 \\
\hline
 & CH_2 - CO - O - COOC_2H_5 \\
\hline
 & CH_2 - CO - O - COOC_2H_5 \\
\hline
 & CH_2 - CO - O - COOC_2H_5 \\
\hline
 & CH_2 - CO - O - COOC_2H_5 \\
\hline
 & CH_2 - CO - O - COOC_2H_5 \\
\hline
 & CH_2 - CO - O - COOC_2H_5 \\
\hline
 & CH_2 - CO - O - COOC_2H_5 \\
\hline
 & CH_2 - CO - O - COOC_2H_5 \\
\hline
 & CH_2 - CO - O - COOC_2H_5 \\
\hline
 & CH_2 - CO - O - COOC_2H_5 \\
\hline
 & CH_2 - CO - COOC_2H_5 \\
\hline
 &$$

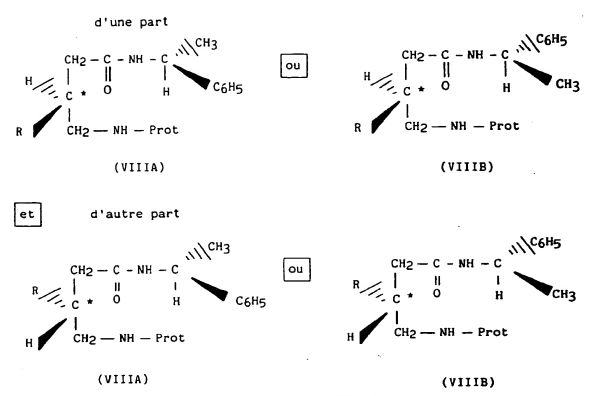
dans laquelle R et Prot ont la même signification que précédemment

dérivé de formule (VII) que l'on traite alors par la (S) (-) - $\alpha$ -méthylbenzylamine pour obtenir un dérivé de formule (VIIIA) ou par la (R)(+)- $\alpha$ -méthylbenzylamine pour obtenir un dérivé de formule (VIIIB)

où R et Prot ont la même définition que précédemment

dont on sépare par HPLC les isomères ou bien (R.S.) et (S.S) ou bien (R, R) et (S, R) selon l'isomère de l'a-méthylbenzylamine utilisé pour obtenir les deux isomères (VIIIA) (R, S) et (VIIIA) (S, S) ou (VIIIB) (R, R) et (VIIIB) (S, R) c'est à dire:

5



où R et Prot ont la même définition que précédemment,

que l'on soumet à hydrolyse acide pour obtenir les dérivés de formule (IIA) :

lesquels sont ensuite purifiés si on le désire par un ultime passage sur résine échangeuse d'ions et salifiés si on le souhaite par un acide u une base pharmaceutiquement acceptable,

lesquels dérivés de formule II/A peuvent être, si on le désire, transformés par un agent d'halogénation en leur halogénure de formule (II/C):

$$CH_2 - CO - X$$
 $CH_2 - CO - X$ 
 $CH_2 - CO - X$ 
 $CH_2 - CO - X$ 
 $CH_2 - CO - X$ 

cas particulier des dérivés de formule IIA dans laquelle R1 représente un atome d'halogène, R2 un atome d'hydrogène et R a la même signification que dans la formule IIA

et parallélement, lesquels dérivés de formule IIB peuvent être, si on le désire, transformé par agent d'halogénation en leur halogenure de formule (IID) :

$$\begin{array}{c|c} CH_2 & CO & X \\ \hline R & | \\ C & * \\ \hline CH_2 & NH_2 \end{array}$$

cas particulier des dérivés de formule (IIB) dans laquelle R1 représente un atome d'halogène, R2 représente un atome d'hydrogène et R a la même signification que dans la formule (IIB),

- dérivé de formule (II/A), (IIB), (IIC) ou (II/D) que l'on peut traiter, si on le désire :
  - par un dérivé de formule :

dans laquelle R<sub>1</sub> représente un groupement amino, alkyle inférieur amino ou alkoxy inférieur,

pour conduire à des dérivés de formule (IIA) ou (IIB) pour lequel R1 représente un groupement amino, alkyle inférieur amino ou alkoxy inférieur,

- et si on le désire, par un agent d'alkylation de formule :

R21 - X'

dans laquelle  $R_{21}$  signifie un groupement alkyle inférieur et X' représente un atome d'halogène,

pour conduire à un dérivé de formule (IIA) ou (IIB), dans lequel R2 représente un groupement alkyle inférieur,

ou bien encore, si on le désire, par un chlorure d'acide de formule :

R22C1

ou un anhydride d'acide de formule :

#### R220R22

R22 signifiant un groupement acyle inférieur, pour conduire à un dérivé de formule (IIA) ou (IIB) dans lequel R2 représente un groupement acyle inférieur,

dérivé de formule (IIA) ou (II/B), (II/C) ou (II/D) ou leur produit de transformation

- qui est ensuite, si on le désire, salifié par addition d'une base ou d'un acide pharmaceutiquement acceptable.
  - 19. Composition pharmaceutique contenant comme principe actif au moins un composé selon l'une des revendications 1 à 18 en combinaison avec un ou plusieurs excipients ou véhicules inertes, non toxiques, pharmaceutiquement acceptables.

20. Composition pharmaceutique selon la revendication 19 contenant au moins un principe actif selon l'une des revendications 1 à 18 utilisables dans le traitement des troubles spastiques, des troubles de la sénescence et de la toux.

INSTITUT NATIONAL

## RAPPORT DE RECHERCHE PRELIMINAIRE

N° d'eurogistrement national

de la PROPRIETE INDUSTRIELLE

établi sur la base des dernières revendications déposées avant le commencement de la recherche FA 507898 FR 9408327

Catégorie	Citation du document avec indication, en cas d des parties pertioentes	le besoin, de la exami	demande inde	
Y	EP-A-0 463 969 (ADIR ET COMPAGE * ligne 23; revendication 1 *	SNIE) 1-1	7, 19	
Y	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 106, 25 Mai 1987, Columbus, Ohio, L abstract no. 176087e, * abrégé *		7, 19	
D	& JOURNAL OF MEDICINAL CHEMIST vol.30, no.4, 1987, WASHINGTON pages 743 - 746 P. BERTHELOT ET AL.			
Y	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 115, 2 Septembre 1991, Columbus, Orabstract no. 92847a, * abrégé * & JOURNAL OF MEDICINAL CHEMIST vol.34, no.8, 1991, WASHINGTON pages 2557 - 2560 P. BERTHELOT ET AL.	nio, UŚ;	7, 19	DOMAINES TECHNIQUE
Y	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 115, 30 Septembre 1991, Columbus, Cabstract no. 136705j, * abrégé * & EUR. J. MED. CHEM., vol.26, no.4, 1991 pages 395 - 402 P. BERTHELOT ET AL.		7,19	CO7D A61K
Y	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 115, 11 Novembre 1991, Columbus, Olabstract no. 207242u, * abrégé * & SPECTROCHIM. ACTA, PART A, vol.47A, no.8, 1991 pages 1071 - 1074 C. VACCHER ET AL.		17,19	
		Mars 1995	Fre	lon, D
X : par Y : par	CATEGORIE DES DOCUMENTS CITES  ticulièrement pertinent à lui seul  ticulièrement pertinent en combinaison avec un  tre document de la même catégorie tinent à l'encontre d'au moins une revendication	T: théorie ou principe à la E: document de brevet blu à la date de dépôt et qu de dépôt ou qu'à une d D: cité dans la demande L: cité pour d'autres raiso	séficiant d' pi n'a été p ate postéri	'une date antirieure

## REPUBLIQUE FRANÇAISE

2722192

N° d'enregistrence national

## INSTITUT NATIONAL

## RAPPORT DE RECHERCHE PRELIMINAIRE

cations FA 507898 FR 9408327

PROPRIETE INDUSTRIELLE

établi sur la base des dernières revendications déposées avant le commencement de la recherche

DOC	JMENTS CONSIDERES COM		e la demande	
atégorie	Citation du document avec indication, et des parties pertinentes		caminée	
Y	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 1 4 Avril 1994, Columbus, Oh abstract no. 178527m, * abrégé * & J. CRYSTALLOGR. SPECTROS vol.23, no.11, 1993 pages 843 - 848 B. PIRARD ET AL.	io, US;	1-17,19	
Υ	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 1 25 Avril 1994, Columbus, O abstract no. 218462v, * abrégé * & J. MOL. STRUCT., vol.301, no.1-3, 1993 pages 199 - 210 C. VACCHER ET AL.		1-17,19	
				DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHES (I=.CL-6)
			ŀ	
	Date	d'echivement de la racherche		Dominately
		16 Mars 1995	Fre	lon, D
Y:ps ====================================	CATEGORIE DES DOCUMENTS CITES  articulièrement pertinent à lui seul articulièrement pertinent en combinaison avec un articulièrement de la même catégorie artinent à l'encontre d'au noins une revendication a arrière-plan technologique général	T : théorie ou principe E : document de breve à la date de dépôt de dépôt ou qu'à u D : cité pour d'autres : L : cité pour d'autres :	t bénériciasi e et qui n'a été p me date postéri nde	mili an'i catta ŝata